

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

C12N 15/29, C07K 13/00, A61K 39/36, G01N 33/53

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 94/23035

MC, NL, PT, SE).

A2

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

13. Oktober 1994 (13.10.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/AT94/00039

(22) Internationales Anmeldedatum:

31. März 1994 (31.03.94)

(30) Prioritätsdaten:

A 672/93

1. April 1993 (01.04.93)

Veröffentlicht

AT

Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, FI, JP, NO, US, europäisches

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BIOMAY PRODUKTIONS- UND HANDELSGESELLSCHAFT M.B.H. [AT/AT]; Herrenstrasse 2, A-4020 Linz (AT).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): DOLECEK, Christiane [AT/AT]; Anastasius Grüngasse 54/3/12, A-1180 Wien (AT). VRTALA, Susanne [AT/AT]; Pitkagasse 2/2/32, A-1210 Wien (AT). LAFFER, Sylvia [AT/AT]; Gymnasiumstrasse 85/318, A-1190 Wien (AT). STEINBERGER, Peter [AT/AT]; Jurekgasse 28/7, A-1150 Wien (AT). KRAFT, Dietrich [AT/AT]; Rebenweg 1/18/1, A-1170 Wien (AT). SCHEINER, Otto [AT/AT]; Petersbachgasse 128, A-2380 Perchtoldsdorf (AT). VALENTA, Rudolf [AT/AT]; Beethovenstrasse 18, A-2604 Theresienfeld (AT).
- (74) Anwälte: ITZE, Peter usw.; Amerlingstrasse 8, A-1061 Wien (AT).

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

Best Available Cop

- (54) Title: RECOMBINANT TIMOTHY GRASS POLLEN ALLERGEN Phl p II
- (54) Bezeichnung: REKOMBINANTES LIESCHGRASPOLLENALLERGEN Phl p II

(57) Abstract

A recombinant DNA molecule codes for a peptide with the antigenicity of timothy grass pollen allergens $Phl\ p\ II$. The amino acid sequence (5) and the most important B cell and T cell epitopes of the molecule are derived therefrom. The recombinant Phl p II allergen is expressed in Escherichia coli and binds serum IgE of more than 60 % of all those allergic to grass pollen and may therefore be used in the same way as the naturally occurring Phl p II for processes based on antigenantibody interaction, mediator release and T cell reactivity.

(57) Zusammenfassung

Ein rekombinantes DNA Molekül, das für ein Peptid mit der Antigenität des Lieschgras Pollen Allergens Phl p Il kodiert. Davon werden die Aminosäuresequenz und die wichtigsten B-Zell und T-Zell Epitope des Moleküls abgeleitet. Das rekombinante Phl p II Allergen wurde in Escherichia coli exprimiert und bindet Serum IgE von mehr als 60 % aller Graspollenallergiker und kann daher ebenso wie das natürlich vorkommende Phl p II für Verfahren Anwendung finden, die auf Antigen-Antikörper-Wechselwirkung, Mediatorfreisetzung, und T-Zell Reaktivität beruhen.

Phl p II

ttg gat atc aac ccg tat cga tcc

-24

ATG TOO ATG GOG TOO TOO TOA AGO AGO AGO TTG CTG GOO ATG GOG 45

val leu ala ala leu phe ala gly ala tro cys val pro lys val

met ser met ala ser ser ser ser ser ser leu leu ala met ala

NCG TTC ACG GTG GAG AAG GGG TOC AAC GAG AAG CAC CTG GCG GTG 135 thr phe thr val glu lys gly ser asn glu lys his leu ala val

CTG GTG AAG TAC GAG GGG GAC ACC ATG GOG CAG GTG GAG CTC CGG 180 leu val lys tyr glu gly asp thr met ala glu val phe leu arg

GAG CAC GGC TOO GAC GAG TGG GTC GCC ATG ACC AAG GGG GAG CGC 225 glu his gly ser asp glu trp val ala met thr lys gly glu gly

GGC GTG TGG AGG TTC GAC AGG GAG GAG GGG CTC CAG GGG GCC TTC 270 gly val trp thr phe asp ser glu glu pro leu gln gly pro phe

AAC TTC CGG TTC CTC ACC GAG AAG GGC ATG AAG AAC GTC TTC GAC 315 asn phe arg phe leu thr glu lys gly mot lys asn val phe asp

GAC GTC GTC CCA GAG AGT ACA CCA TTG GGG GGC ACC TAC GGG GCA 360 asp val val pro glu ser thr pro leu gly ala thr tyr ala pro

GAA GAG TAG glu glu *

cca tog gtc cat cca cat gca tga tga tcc ttc cat cca tct gat 45

tta gtt oga ttt too ttg tgt ttt gga acg aat tgt tgc aaa tta 90

cat gtt caa aga cat atg ttg cac gaa att ttt tac taa aaa

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

Österreich	GA	Gabon	MIR	Mauretanien
Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
Barbados	GE	Georgica	NE	Niger
Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
Bulgarien	HU	Ungaro	NZ	Neusceland
Benin	Œ	Irland	PL	Polen
Brasilien	П	Italien	PT	Portugal
Belarus	JP	Јарал	RO	Rumänien
Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
Zeutrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
Kamerun	u	Liechtenstein	SN	Senegal
China	LK	Sri Lanks	TD	Tschad
Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
Tschechische Republik	LV	Lettland	Tj	Tadschikistan
Deutschland	MC	Monaco	TT	Trimdad und Tobago
Dänemark	MID	Republik Moldan	UA	Ukraine
Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
Finnland	MIL	Mali	UZ	Usbekistan
Frankreich	MIN	Mongolet	VN	Victnam
	Australien Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Belarus Kanada Zeutrale Afrikanische Republik Kongo Schweiz Côte d'Ivoire Kamerun China Tschechoslowakei Tachechische Republik Deuschland Deinemark Spanien Finnland	Australien GB Barbados GE Belgien GN Burkina Faso GR Bulgarien HU Benin IE Brasilien IT Belarus JP Kanada KE Zeutrale Afrikanische Republik KG Kongo KP Schweiz KR Côte d'Ivoire KZ Kamerun LI Tschechoslowakei LU Tschechische Republik LV Deutschland MC Dinemark MD Spanien MG Finnland MIL	Australien Barbados GE Georgien Georgie	Australien GB Vereinigtes Königreich MW Barbados GE Georgien NE Belgien GN Guinea NL Burkina Faso GR Griechenland NO Bulgarien HU Ungarn NZ Benin IE Irland PL Brasilien IT Italien PT Belarus JP Japan RO Kanada KE Kenya RU Zentrale Afrikanische Republik KG Kirgistsan SD Kongo KP Demokratische Volksrepublik Korea SE Schweiz KR Republik Korea SI Côte d'Ivoire KZ Kasachstan SK Kamerun LI Liechtenstein SN China LK Sri Lanka TD Tschechoslowakei LU Lunemburg TG Tachechische Republik LV Lettland TJ Deutschland MC Monaco TT Deutschland MC Monaco TT Deinemark MD Republik Moldau UA Spanien MG Madagaskar US Finnland ML Mali

1

Rekombinantes Lieschgraspollenallergen Phl p II

Gräserpollenallergien gehören zu den wichtigsten pflanzlichen Allergien während des Sommers. Mehr als 20% der Pollenallergiker zeigen allergische 5 Symptome auf Gräserpollen Allergene. Zu den wichtigsten Gräserpollenallergenen gehören Gruppe I (1), Gruppe V (2), Gruppe II/III (3) und Gruppe IV (4, 5) Allergene. Inzwischen wurde auch Profilin als Gräserpollen Allergen entdeckt (7, 8). Die erwähnten Allergene können als immunologisch und strukturell nahe verwandte Moleküle in Pollen unterschiedlicher Grasspezies gefunden werden und verwandte 10 Allergene einer Gruppe zeigen Kreuzreaktivität mit Patienten IgE. Bisher ist eine Reihe dieser Allergene mittels rekombinanter Techniken isoliert und in E. coli exprimiert worden (9). Viele von den in E. coli exprimierten Allergenen zeigen ähnliche Eigenschaften wie die natürlichen Proteine und können daher für Diagnose und Therapie von allergischen Erkrankungen verwendet werden (10, 11, 12). Es 15 wird nun erstmalig eine molekulare Charakterisierung einer vollständigen cDNA, die für Phl p II kodiert, sowie die Expression dieses Proteins in E. coli beschrieben. Ein vollständiges rekombinantes Gräserpollenallergen der Gruppe II/III war bisher nicht verfügbar und kann, wie aus den Beispielen ersichtlich ist, wie das natürliche Protein für Verfahren verwendet werden, die auf einer Antigen-Antikörperwechselwirkung 20 beruhen, wie für zelluläre Verfahren Anwendung finden, da sämtliche T-Zell Epitope am rekombinanten Molekül vorhanden sind wie am natürlichen Molekül. Weiters ist das rekombinante Phl p II für Verfahren geeignet, die meßbare Mediatorfreisetzung zur Folge haben. Die therapeutische Verwendung des rekombinanten Phl p II, basierend auf einer Einwirkung auf immunoregulatorische Reaktivität 25 Prozesse, Antigen-Antikörper-Wechselwirkung, T-Zell Mediatorfreisetzung folgt aus der strukturellen und biologischen Ähnlichkeit der natürlichen und rekombinanten Proteine. Die vorliegende Erfindung stellt eine vollständige cDNA, die für ein rekombinantes Phl p II Allergen kodiert, zur Verfügung. Anhand der von der cDNA abgeleiteten Aminosäuresequenz werden 30 B-Zell und T-Zell Epitope des Phl p II Allergens bestimmt. Das rekombinante

2

Phl p II Allergen wurde in E. coli hergestellt und besitzt ähnliche Eigenschaften wie natürliche Gräserpollenallergene der Gruppe II/III. Es folgt daraus, daß das rekombinante Phl p II Allergen so wie die natürlichen Allergene der Gruppe II/III für Verfahren verwendet werden kann, die auf einer 5 Antigen-Antikörper-Wechselwirkung, einer antigenabhängigen T-Zellwirkung oder einer antigenabhängigen Mediatorfreisetzung beruhen, wobei aber die rekombinanten Allergene noch den Vorteil der höheren Reinheit und höheren Spezifität aufweisen.

Material und Methoden:

10

1. Konstruktion der cDNA Genbank

Lieschgraspollen (Allergon AB Engelholm, Schweden), der mit Hilfe von Licht- und Elektronenmikroskopie auf Reinheit untersucht worden war, wurde zur Isolierung von polyadenylierter RNA verwendet (13). cDNA Synthese wurde mit 15 oligo-dT und random Primern durchgeführt, die Enden der cDNA wurden mit T4-Polymerase glattverdaut und mit EcoRI-Linkern versehen. Die cDNA mit Linkern wurde in dephosphorylierte Lambda gtl1 Arme ligiert und verpackt. Es ergab sich eine cDNA Genbank von 800.000 unabhängigen Klonen (13).

20 2. Screening der cDNA Genbank. Subklonierung und DNA Sequenzanalyse

IgE Screening der Lieschgrasspollen cDNA Genbank wurde durchgeführt wie von Breiteneder et al., beschrieben (14). IgE bindende Klone wurden angereichert und aus diesen Klonen wurde Phagen-DNA präpariert (15). Mittels Kpn I und Sac I Schnitten konnten zwei DNA Fragmente erhalten werden, die beide Teile der 25 vollständigen Phl p II cDNA und flankierende lambda gtl1 Sequenzen enthielten. Die entstandenen KpnI/SacI und SacI DNA Fragmente wurden in das Plasmid pUC 18 subkloniert und E. coli XL-1 Blue damit tranformiert. Durch Restriktionsanalyse wurden geeignete Klone identifiziert und mittels lambda gtl1 forward sequencing primer (22-mer) und lambda gtl1 reverse sequencing primer (22-mer), Clontech 30 Laboratories, Palo Alto, USA sowie mittels M13 pUC18 forward and reversed

3

primern, Boehringer-Mannheim, Deutschland, nach Sanger (16) beidsträngig sequenziert.

3. RNA (Northern) Blots

5 10 µg von Gesamt-RNA aus Pollen von Lieschgras (Phleum pratense) und mit Hilfe (Lolium perenne) wurden einer denaturierenden Gelelektrophorese aufgetrennt und auf Nitrocellulose geblottet (17). Zur Isolierung der cDNA die für Phl p II kodiert wurde ausgehend von rekombinanten Phagen das entsprechende DNA Insert mittels PCR amplifiziert. Es wurden jeweils 5 picomol 10 primer (lambda gtl1 forward sequencing primer (22-mer) und lambda gtl1 reverse sequencing primer (22-mer), Clontech Laboratories, USA) eingesetzt. PCR-Produkt wurde auf ein 1%-iges Agarosegel aufgetragen und die Bande wurde mittels DEAE-Ionenaustauscherpapier eluiert (18). Die gewonnene DNA wurde mittels random priming ³²P-markiert (19). Prähybridisierung und Hybridisierung 15 wurden nach Standardmethoden durchgeführt (15). Die Blots wurden mit 3.0xSSC (20xSSC = 3M NaCl, 0.3M Na-Citrat, pH 7.0), 0.1%SDS (Natriumdodecylsulfat); 1.5 SSC, 0.1%SDS und anschließend mit 0.75% SSC, 0.1% SDS bei 50°C gewaschen und autoradiographiert (Hyperfilm MP, Amersham, London, UK).

20 <u>4. Expression der Phl p II cDNA in lysogenen E. coli Y1089 als β-</u> Galaktosidasefusionsprotein

Mit Hilfe von IgE Screening wurde ein vollständiger cDNA Klon erhalten, der für ein Phl p II Allergen kodiert. Mit rekombinanten Lambda gtll Phagen wurde der lysogene E. coli Stamm Y1089 infiziert und aus dem Ansatz wurde das 25 \(\textit{B}\)-Galactosidase-Fusionsprotein gewonnen (20). Der Ansatz wurde in einem 7.5% Polyacrylamidgel elektrophoretisch aufgetrennt (21) und auf Nitrocellulose geblottet (22). Das Fusionsprotein wurde mit Hilfe von Serum-IgE von graspollenallergischen Patienten und einem jodmarkierten Kaninchen-anti-human IgE Antikörper (Pharmacia, Uppsala, Schweden) detektiert.

4

Die angeschlossenen Figuren dienen der Illustration der Verwendbarkeit des die auf für Verfahren, rekombinanten Phl II Allergens Antigen-Antikörper-Wechselwirkung, antigenabhängiger Mediatorfreisetzung, sowie antigenabhängiger zellulärer Reaktivität beruhen. Figur 1 zeigt die cDNA und die 5 davon abgeleitete Aminosäuresequenz des rekombinanten Phl p II Allergens. Es ist die vollständige cDNA Sequenz des Phl p II Allergens angeführt. Eine 24 Basen lange nichtkodierende Sequenz wurde am 5' Ende der cDNA vorgefunden, worauf eine 78 Basen lange Führungssequenz folgt, die für das in der Abbildung unterstrichene Signalpeptid kodiert (23). Die Aminosäuresequenz des reifen Proteins 10 kann ab Base 78 abgeleitet werden und beginnt mit Valin. Das Stopcodon TAG, welches die kodierende Sequenz am 3' Ende abbricht, ist mit einem Stern gekennzeichnet. Die 3 nicht kodierende Sequenz wird im poly A Schwanz beendet.

Figur 2 veranschaulicht die Ähnlichkeit der Aminosäuresequenz des rekombinanten *Phl p* II Allergens mit anderen Gruppe II/III Gräserpollenallergenen.

15 Figur 3 gibt die Beschreibung von B-Zell Epitopen des rekombinanten *Phl p* II Allergens wieder, und Figur 4 jene der T-Zell Epitope.

Figur 5 zeigt die Reaktivität des rekombinanten *Phl p* II Allergens mit Serum IgE von Graspollenallergikern. Rekombinantes *Phl p* II wurde als \(\beta\)-Galaktosidase Fusionsprotein in lysogenen \(\mathbelle\). coli Y1089 mittels Phageninfektion und Induktion 20 mit IPTG exprimiert. Die \(\mathbelle\). coli Proteine, welche das rekombinante \(\mathbelle\) p II enthalten, wurden elektrophoretisch aufgetrennt und auf Nitrozellulose \(\text{übertragen}\). In Spur 1 wurde Serum IgE von einem Gruppe II/III reaktiven Patienten verwendet, in den Spuren 2 und 3 wurde mit IgE von Allergikern detektiert, die keine Reaktion mit Gruppe II/III Allergenen zeigen, und Spur 4 zeigt die Kontrolle mit Serum einer 25 nicht allergischen Kontrollperson.

gibt Tabelle wieder. die Prozentsatz von Figur 6 eine graspollenallergischen Patienten IgE-Reaktivität gegen bestimmte mit Graspollenallergene auflistet. Es wird die Häufigkeit der Reaktivität von Graspollenallergikern mit verschiedenen Gräserpollenallergenen gezeigt. Die Werte durch Testen mit natürlichen und rekombinanten 30 sind Richtwerte, die

Gräserpollenallergenen in einer repräsentativen Anzahl von Patienten erhoben wurden.

Figur 7 belegt, daß rekombinantes *Phl p* II gleiche IgE-Epitope wie natürliche Gruppe II/III Allergene-IgE-Inhibition trägt. Das Serum eines Graspollenallergikers, 5 der mit Gruppe II/III Allergenen (10-12kD) und Gruppe I Allergenen (etwa bei 30 kD) IgE-Reaktivität zeigt, wurde mit rekombinantem *Phl p* II (Spur 2), rekombinantem *Phl p* I (Spur 3), rekombinantem *Bet v* I (Spur 4), oder *E. coli*-Proteinen (Spur 1) vorinkubiert. Vorinkubation mit rekombinanten *Phl p* II bringt die IgE-Bindung an natürliches *Phl p* II im 12 kD Bereich fast völlig zum 10 verschwinden, während die Reaktivität mit *Phl p* I bei 30 kD nicht beeinträchtigt wird. Rekombinantes *Phl p* I reduziert nur die Bindung an natürliches *Phl p* I, hat aber keine Wirkung auf die IgE-Bindung an *P h l p* II. Die Vorinkubation mit Kontrollproteinen, rekombinanten *Bet v I* und E. *coli* Proteinen beeinträchtigt die IgE-Bindung an natürliches *Phl p* II and *Phl p* II nicht. Daraus folgt, daß 15 rekombinantes *Phl p* II ähnliche oder gleiche IgE-Epitope wie natürliches *Phl p* II trägt, jedoch keine antigene Verwandtschaft mit natürlichen oder rekombinanten Allergenen der Gruppe I gegeben ist.

Figur 8 verdeutlicht die Hybridisierung der cDNA, die für *Phl p* II kodiert, mit mRNA aus Lieschgras und Lolchgras. Gesamt RNA wurde aus Lolchgras (Spurl) 20 und Lieschgras (Spur 2) Pollen isoliert, 10,µg im denaturierenden Agarosegel aufgetrennt und auf Nitrozellulose geblottet. Die mit Phosphor 32 markierte cDNA, für kodierend für *Phl p* II, hybridisiert sowohl mit Lolchgras als auch Lieschgras RNA etwa in Höhe der 18S RNA aber auch deutlich darunter bei etwa 600 Basen Transkriptgröße. Die Kreuzhybridisierung zeigt die strukturelle Ähnlichkeit der 25 Transkripte welche für Gruppe II/III Allergene in verschiedenen Grasspezies kodieren.

Figur 9 A und B zeigt die Reaktivität des rekombinanten Phl p II Allergens mit einem Antikörper spezifisch für Gruppe II/III Gräserpollenallergene

A: Lambda gtl1 Phagen, die Lieschgraspollenallergene und das Hauptallergen 30 der Birke, Bet v I (Co), exprimieren sowie nicht rekombinante Phagen (λ) wurden

6

im Dot Blot Verfahren mit Antikörpern spezifisch für Graspollenallergene getestet. 4B 1 bindet an Gruppe V Allergene, R4 detektiert Gruppe I Allergene, und R5 identifiziert Gruppe V und Gruppe II/III Allergene. B: Die Graphik illustriert die Klonbezeichnung. Rekombinantes *Phl p* II wird von Klon A exprimiert.

5

Beispiele:

Sequenzanalyse des rekombinanten *Phl p* II Allergens-Ähnlichkeit mit anderen 10 Gruppe II/III Allergenen

Die DNA Sequenz des *Phl p* II Allergens wurde durch Sequenzierung der cDNA nach der Methode von Sanger (16) bestimmt. Abbildung 1 zeigt die bestimmte DNA-Sequenz und die daraus abgeleitetete Aminosäuresequenz. Ein dem reifen Protein voranstehendes Signalpeptid, das signifikante Homologie mit anderen 15 eukaryotischen Signalpeptiden zeigt, beweist eindeutig, daß Gruppe II/III Allergene von distinkten Genabschnitten kodiert werden und nicht durch proteolytischen Zerfall aus Gruppe I Allergenen entstehen. Die in Abbildung 2 gezeigte hohe Sequenzhomologie (ungefähr 70% Sequenidentität) des rekombinanten *Phl p* II mit den homologen Proteinen aus dem Lolchgras (Lol p II und Lol p III) zeigt die enge 20 strukturelle Verwandtschaft dieser Proteine und liefert damit die molekulare Basis für die immunologische Verwandtschaft von Gruppe II/III Allergenen verschiedener Spezies.

Bestimmung der B-Zell und T-Zell Epitope des rekombinanten Phl p II 25 Allergens

Anhand der abgeleiteten Aminosäuresequenz des *Phl p* II Allergens konnten die B-Zell und T-Zell Epitope unter Verwendung geeigneter Computerprogramme (24, 25) bestimmt werden. Die relevanten B-Zell und T-Zell Epitope sind in den Figuren 3 und 4 zusammengefaßt. Synthetische Peptide, die B-Zell Epitopen entsprechen, 30 binden IgE von Graspollenallergikern, während synthetische Peptide, die T-Zell

Epitopen entsprechen, T-Zellen von Graspollenallergikern zur Proliferation anregen und erhöhte H3-Thymidinaufnahme zur Folge haben.

Expression der cDNA kodierend für Phl p II in E. coli als rekombinantes 5 Phl p II Allergen

Rekombinante Phagen, die die cDNA für *Phl p* II enthalten. wurden zur Infektion mit lysogenem *E. coli* Y 1089 verwendet. Rekombinantes \(\beta\)-Galaktosidase Fusionsprotein wurde durch Induktion mit IPTG (Isopropyl-\beta\)-Thiogalaktosid) in Flüssigkultur gewonnen (20). Das Kontrollprotein \(\beta\)-Galaktosidase zeigte keine 10 IgE-Bindung am Western Blot während das rekombinante *Phl p* II Fusionsprotein spezifisch mit Serum IgE von Patienten, die mit Gruppe II/III Allergenen verschiedener Grasspezies reagierten, deutliche IgE-Bindung zeigte.

IgE-Bindungsfähigkeit des rekombinanten Phl p II Allergens

- Serum eines Graspollenallergikers, der mit natürlichen Allergenen der Gruppe II/III reagiert, wurde mit rekombinanten *Phl p* II vorinkubiert und damit Gruppe II/III spezifisches IgE abgebunden. Figur 6 zeigt, daß die Bindung an natüliche Gruppe II/III Allergene fast vollständig durch die Vorinkubation ausgelöscht wird, während die Bindung an Gruppe I und Gruppe V Allergene nicht beeinflußt wurde.
- 20 Dies zeigt, daß die IgE-Epitope von natürlichen Gruppe II/III Allergenen durch rekombinantes *Phl p* II abgedeckt werden, und daß kaum relevante Kreuzreaktivität zwischen Gruppe I, Gruppe V und Gruppe II/III Allergenen bestehen.

Kreuzhybridisierung der Phl p II cDNA mit Lol p II/III mRNA

25 Gesamt RNA von Lolchgras und Lieschgraspollen wurde isoliert, im denaturienden Agarosegel aufgetrennt und auf Nitrocellulosemembranen übertragen. Die Membran wurde mit einer vollständigen cDNA, die für *Phl p* II kodiert, hybridisiert. Hybridisierende Banden finden sich jeweils in Höhe der 18S ribosomalen RNA sowie deutlich darunter. Die Hybridisierung ist deutlich intensiver 30 mit Lieschgras RNA als mit Lolchgras, RNA obwohl nach der Gelfärbung mit

Ethidiumbromid etwa gleiche Mengen Gesamt RNA verwendet wurden. Dennoch konnte unter stringenten Bedingungen Kreuzhybridisierung erzielt werden. Das größere Transkript stellt unter Umständen eine größere und noch unreife RNA dar, da die Hybridisierung auch stringentem Waschen standhielt. Dieses Beispiel soll die 5 Homologie der Gruppe II/III Gräserpollenallergene verschiedener Spezies dokumentieren.

Literaturnachweis:

- 1.Freidhoff, L.R., Ehrlich-Kautzky, E., Grant, J.H., Meyers, D.A., and Marsh, D.G. (1986) J Allergy Clin Immunol 78, 1190-1201
- 5 2. Matthiesen, F., Lowenstein, H. Clin Exp Allergy 21, 309-320.
 - 3. Ansari, A.A., Shenbagamurthi, P., and Marsh, D.G. (1989) J. Biol. Chem. 264, 11181-11185
 - 4. Kisil, F. T., Jaggi, K. S., Lin, Z. W., Ekramodullah, A. K. M. (1989) in Sehon A. H., Kraft, D., Kunkel, G. eds. Epitopes of Atopic Allergens, 22-25.
- 5. Jaggi, K. S., Ekramodullah, A. K. M., Kisil, F. T., Dzuba-Fischer, J. M. M., Rector, E. S., and Sehon, A. H. (1989) J Allergy Clin Immunol 83, 845-852.
 - 6. van Ree, R., Driessen, N. B. M., van Leeuwen, W. A., Stapel, S. O., and Aalberse, R. C. (1992) Clin Exp Allergy.
- 7. Valenta, R., Duchêne, M., Ebner, C., Valent, P., Sillaber, C., Deviller, 15 P., Ferreira, F., Tejkl, M., Edelmann, H., Kraft, D., and Scheiner, O. (1992) J Exp Med 175, 377-385.
 - 8. Valenta, R., Duchêne, M., Vrtala, S., Valent, P., Sillaber, C., Ferreira, F., Tejkl, M., Hirschwehr, R., Ebner, C., Kraft, D., and Scheiner, O. (1993) Int Arch Allergy Appl Immunol 99, 271-273.
- 9. Scheiner, O., Bohle, B., Breitenbach, M., Breiteneder, H., Duchêne, M., Ebner, C., Ferreira, F., Hirschwehr, R., Hoffmann-Sommergruber, K., Pettenburger, K., Rumpold, H., Steiner, R., Tejkl, M., Valenta, R., and Kraft, D. (1992) in: Advances in Allergology and Clinical Immunology, Godard, P., Bousquet, J., and Michel, F. B. eds. The Parthenon Publishing Group.
- 25 10. Valenta, R., Duchêne, M., Vrtala, S., Birkner, T., Ebner, C., Hirschwehr, R., Breitenbach, M., Rumpold, H., Scheiner, O., and Kraft, D. (1991)

 J Allergy Clin Immunol 88, 889-894.
 - 11. Valenta, R., Vrtala, S., Ebner, C., Kraft, D., and Scheiner, O. (1992) Int Arch Allergy Appl Immunol 97, 287-294

10

- 12. Valenta, R., Sperr, W. R., Ferreira, F., Valent, P., Sillaber, C., Tejkl, M., Duchêne, M., Ebner, C., Lechner, K., Kraft, D., and Scheiner, O. (1993). J Allergy Clin Immunol 91, 88-97.
- 13. Vrtala, S., Sperr, W. R., Reimitzer, I., vanRee, R., Laffer, S., Müller, 5 W.-D., Valent, P., Lechner, K., Rumpold, H., Kraft, D., Scheiner, O., and Valenta, R. (1993) J Immunol (accepted provided revision).
 - 14. Breiteneder, H., Pettenburger, K., Bito, A., Valenta, R., Kraft, D., Rumpold, H., Scheiner, O., and Breitenbach, M. (1989) EMBO J 8, 1935-1938
- 15. Ausubel, F. M. (1990) in Current protocols in molecular biology, Wiley, 10 New York.
 - 16. Sanger, F., Nicklen, S., Coulson, A. R. (1977) Proc Natl Acad Sci USA 74. 5463-5468.
- 17. Valenta, R., Breiteneder, H., Pettenburger, K., Breitenbach, M., Rumpold, H., Kraft, D., and Scheiner, O. (1991) J Allergy Clin Immunol 87, 15 677-682.
 - 18. Sambrook, J., Fritsch, E. F., Maniatis, T. (1989) Molecular cloning: a laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory Press.
 - 19. Feinberg, A. P., and Vogelstein, B. (1983) Anal Biochem 132, 6-13.
- 20. Huynh, T. V., Young, R. A., Davis, R. W. (1985) in: cDNA cloning, 20 Oxford, IRL Press, vol I, 49-78.
 - 21. Laemmli U. K. (1970) Nature 227, 680-685.
 - 22. Towbin, H., Staehelin, T., Gordon, J. (1979) Proc Natl Acad Sci USA 76, 4350-4354.
 - 23. Gavel, Y., and Heijne, G. (1990) FEBS Lett 261, 455-458.
- 25 24. Kyte, J. and Doolittle, R. F. (1982) J Mol Biol 157, 105-132.
 - 25. Margalit, H., Spouge, J. L., Cornette, J. L., Cease, K. B., Delisi, C., and Berzofsky, J. A. (1987) J Immunol 138, 2213-2229.

PATENTANSPRÜCHE:

- 1. Rekombinantes DNA Molekül, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Nukleinsäuresequenz aufweist, die für ein Polypeptid kodiert, das die Antigenität des 5 Allergens Phl p II (Lieschgras Pollen Allergen), insbesondere monokotyledoner Gewächse, besitzt oder für ein Peptid, das mindestens ein Epitop dieses Allergens aufweist, sowie eine Nukleinsäuresequenz, die mit der genannten Nukleinsäuresequenz unter stringenten Bedingungen hybridisiert.
- 2. Rekombinantes DNA Molekül nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, 10 daß es eine Nukleinsäuresequenz aufweist, die mit der in Abb. 1 dargestellten gesamten Sequenz oder Teilbereichen derselben in homologer Weise übereinstimmt.
 - 3. Rekombinantes DNA-Molekül nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Nukleinsäuresequenz aufweist, die durch Degeneration aus der in Abb. 1 dargestellten Sequenz ableitbar ist.
- 4. Rekombinantes DNA Molekül nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Nukleinsäuresequenz aufweist, die für ein Polypeptid kodiert, das als Antigen kreuzreaktiv mit dem *Phl p* II Allergen, insbesondere monokotyledoner Gewächse, ist und zu diesem eine hohe Homologie aufweist.
- 5. Rekombinantes DNA Molekül nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch 20 gekennzeichnet, daß es funktionell mit einer Expressionskontrollsequenz zu einem Expressionskonstrukt verbunden ist.
 - 6. Wirtssystem, dadurch gekennzeichnet, daß es mit einem rekombinanten Expressionskonstrukt nach Patentanspruch 5 transformiert ist.
- 7. Aus einem DNA-Molekül nach einem der Ansprüche 1 bis 4 abgeleitetes 25 rekombinantes oder synthetisches Protein oder Polypeptid, dadurch gekennzeichnet, daß es die Antigenität von Phl p II oder zumindest eines Epitops davon aufweist.
 - 8. Rekombinantes oder synthetisches Protein oder ein Polypeptid nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Aminosäuresequenz aufweist, die mit der in Abb. 1 gezeigten Sequenz im Ganzen oder in Teilen entspricht.

12

- 9. Rekombinantes oder synthetisches Protein oder Polypeptid nach Patentanspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Fusionsprodukt darstellt, das die Antigenität des *Phl p* II Allergens des Lieschgrases oder zumindest eines Epitops davon aufweist und einen zusätzlichen Polypeptidanteil aufweist, wobei 5 das gesamte Fusionsprodukt von der DNA eines Expressionskonstrukts gemäß Anspruch 5 kodiert wird.
- 10. Rekombinantes oder synthetisches Protein oder Polypeptid nach Patentanspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß der besagte zusätzliche Polypeptidanteil ß-Galactosidase oder ein anderes zur Fusion geeignetes Polypeptid 10 ist.
 - 11. Diagnostisches oder therapeutisches Reagens, dadurch gekennzeichnet, daß es ein synthetisches Protein oder Polypeptid gemäß einem der Patentansprüche 7 bis 10 enthält.
- 12. Verfahren, zum *in vitro* Nachweis der Allergie eines Patienten gegen das 15 *Phl p* II Allergen, dadurch gekennzeichnet, daß die Reaktion der IgE Antikörper im Serum des Patienten mit einem rekombinanten oder synthetischen Protein oder Polypeptid nach einem der Patentansprüche 7 bis 10 gemessen wird.
- 13. Verfahren, zum *in vitro* Nachweis der zellulären Reaktion auf das *Phl p* II Allergen, dadurch gekennzeichnet, daß ein rekombinantes oder synthetisches 20 Protein oder Polypeptid nach einem der Patentansprüche 7 bis 10 zur Stimulierung oder Hemmung der zellulären Reaktion eingesetzt wird.
 - 14. Verfahren zur Behandlung eines Säugetieres, das eine Pollenallergie aufweist, dadurch gekennzeichnet, daß ihm ein rekombinantes oder synthetisches Protein oder Polypeptid nach einem der Patentansprüche 7 bis 10 verabreicht wird.

25

Phl	. P -	11													
ttg	gat	atc	aac	ccg	tat	cga	tcc								-24
ATG met	TCC ser	ATG met	GCG ala	TCC ser	TCC ser	TCA ser	AGC ser	AGC ser	AGC ser	TTG leu	CTG leu	GCC ala	ATG met	GCG ala	45
GTG val	CTG leu	GCG ala	GCG ala	CIG leu	TTT phe	GCC ala	ajā GGC	GCG ala	TGG tro	TGC cys	GTC val	CCG pro	AAG lys	GTG val	90
ACG thr	TTC phe	ACG thr	GTG val	GAG glu	AAG lys	GGG gly	TCC ser	AAC asn	GAG glu	AAG lys	CAC his	CTG leu	GCG ala	GTG val	135
													CTC leu		180
GAG glu	CAC his	gly GGC	TCC ser	GAC asp	GAG glu	TGG trp	GTC val	GCC ala	ATG met	ACC thr	AAG lys	gly gly	GAG glu	gly	225
													CCC pro		270
													TTC phe		
													GCG ala		360
	GAG glu								·						369
cca	tcg	gtc	cat	cca	cat	gca	tga	tga	tcc	ttc	cat	cca	tct	gat	45
tta	gtt	cga	ttt	tcc	ttg	tgt	ttt	gga	acg	aat	tgt	tgc	aaa	tta	90

Fig. 1

cat gtt caa aga cat atg ttg cac gaa att ttt tac taa aaa 132

40 86 -TKVDLTVEKGSDAKTLVLNIKYTRPGDTLAEVELRQHGS **AAPVEFTVEKGSDEKNI.ALSIKYNKEGDSMAEVELKEHGS DEWVAMTKGEGGVWTFDSEEPLQGPFNFRFLTEKGMKNVFDDVVPESTPLGATYAPEE** NEWLALKKNŒDGVWEIKSDKPLKGPFNFRFVSEKGMRNVFDDVVPADFKVGTTY-PEK <u>MSMASSSSSLLAMAVLAALFAGAWC</u>VPKVTFTVEKGSNEKHLAVLVKY III III H II H Lol p Lol P വ വ ρι Phl ro'i Phl Lol

Fig. 2

II

വ

Phl p II B-Zell Epitope:

Folgende B-Zell Epitope wurden bestimmt :

Epitop 1 : VEKGSNEKH	(AS 8-16)
Epitop 2: KYEGDT	(AS 22-27)
Epitop 3: REHGSDE	(AS 34-40)
Epitop 4: TKGEGGV	(AS 45-51)
Epitop 5 : FDSEEPLQGPF	(AS 54-64)
Epitop 6: LTEKGMKN	(AS 69-76)
Eniton 7 · EDDVVDESTDI GATVA	(AS 78-93)

Fig. 3

Phl p II T-Zell Epitope:

Folgende T-Zell Epitope wurden bestimmt:

Epitop 1: TVEKGSNEKHL (AS 7-17)

Epitop 2 : KHLAVLVKYEG (AS 15-25)

Epitop 3 : LVKYEGDTMAE (AS 20-30)

Epitop 4 : KYEGDTMAEVF (AS 22-32)

Epitop 5 : GDTMAEVFLRE (AS 25-35)

Epitop 6 : DTMAEVFLREH (AS 26-36)

Epitop 7: TMAEVFLREHG (AS 27-37)

Epitop 8 : MAEVFLREHGS (AS 28-38)

Epitop 9 : AEVFLREHGSD (AS 29-39)

Epitop 10: FLREHGSDEWV (AS 32-42)

Epitop 11: LREHGSDEWVA (AS 33-43)

Epitop 12: TFDSEEPLQGP (AS 53-63)

Epitop 13: DSEEPLQGPFN (AS 55-65)

Epitop 14: FRFLTEKGMKN (AS 66-76)

Epitop 15: RFLTEKGMKNV (AS 67-77)

Epitop 16: FLTEKGMKNVF (AS 68-78)

Epitop 17: LTEKGMKNVFD (AS 69-79)

Epitop 18: TEKGMKNVFDD (AS 70-80)

Epitop 19: EKGMKNVFDDV (AS 71-81)

Epitop 20: KGMKNVFDDVV (AS 72-82) Fig. 4

Epitop 21: GMKNVFDDVVP (AS 73-83)

Epitop 22: MKNVFDDVVPE (AS 74-84)

Epitop 23: KNVFDDVVPES (AS 75-85)

Epitop 24: NVFDDVVPEST (AS 76-86)

Epitop 25: VFDDVVPESTP (AS77-87)

Fig. 4 Fortsetzung

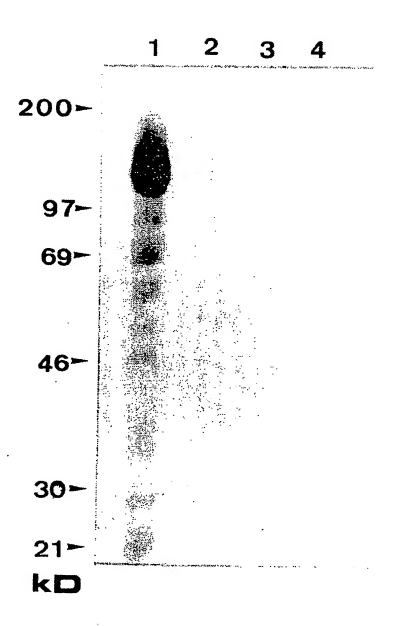


Fig. 5

Allergen	Prozentsatz der reaktiven Graspollenallergiker
Gruppe I	>90%
Gruppe II/III	60%
Gruppe IV	50%
Gruppe V	>80%
Profilin	20%

Fig. 6

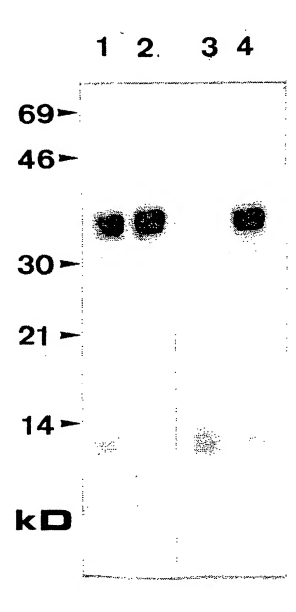


Fig. 7

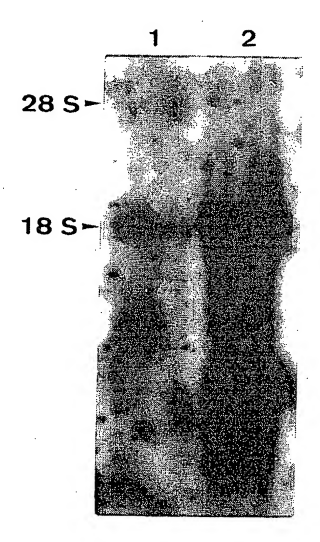
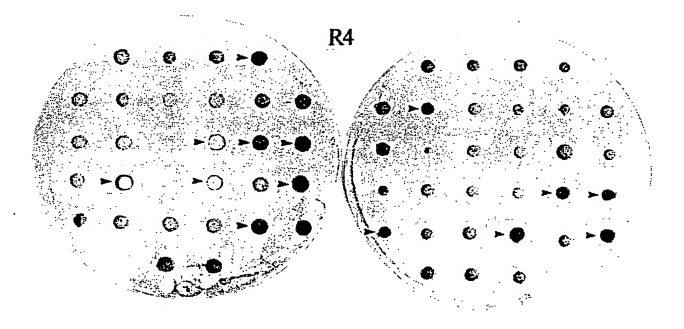


Fig. 8



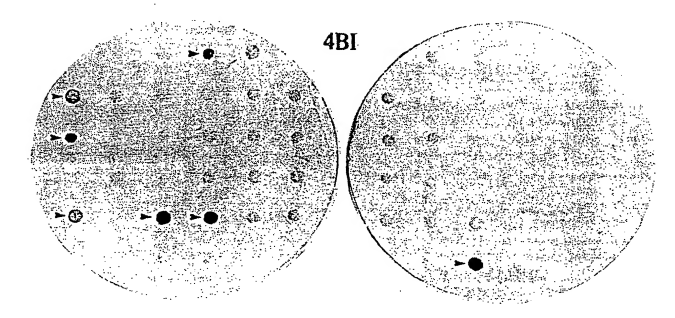


Fig. 9A

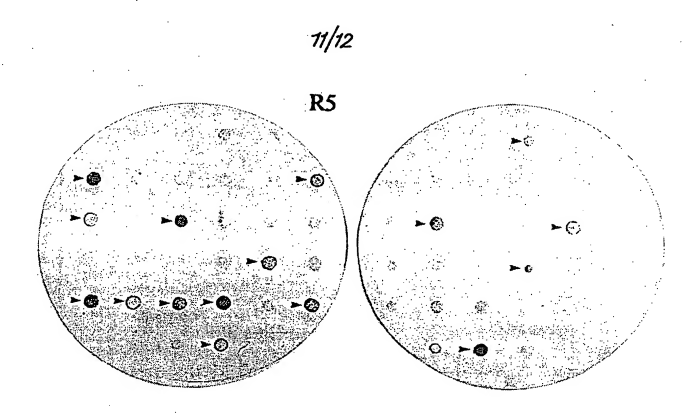


Fig. 9A

		12/1	2				••
				\			Fig. 9B
	140	164	196	238	1		
123	144	170	200	265			
133	153	171	207	270	316	1	
134	158	176	218	300	322		
139	162	177	222	303	ပိ		
	163	192	235	305			
	13	31	43	82			
1	14 13	33 31	Ph.4.11 43	90 82			
8 1			59 Phly 1 43		116		
10 8	14	33		99 95 90	122 116		
ω	15 14	35 33	59	108 99 95 90			
10 8	18 15 14	36 35 33	61 59	99 95 90	122		

PCT

WELTORGANISATION FOR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

C12N 15/29, C07K 13/00, A61K 39/36, G01N 33/53

A3 (43) I-1-

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 94/23035

AS

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

13. Oktober 1994 (13.10.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/AT94/00039

(22) Internationales Anmeldedatum:

31. März 1994 (31.03.94)

(30) Prioritätsdaten:

A 672/93

1. April 1993 (01.04.93)

AT

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BIOMAY PRODUKTIONS- UND HANDELSGESELLSCHAFT M.B.H. [AT/AT]; Herrenstrasse 2, A-4020 Linz (AT).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): DOLECEK, Christiane [AT/AT]: Anastasius Grüngasse 54/3/12, A-1180 Wien (AT). VRTALA, Susanne [AT/AT]: Pitkagasse 2/2/32, A-1210 Wien (AT). LAFFER, Sylvia [AT/AT]: Gymnasi-umstrasse 85/318, A-1190 Wien (AT). STEINBERGER, Peter [AT/AT]: Jurekgasse 28/7, A-1150 Wien (AT). KRAFT, Dietrich [AT/AT]: Rebenweg 1/18/1, A-1170 Wien (AT). SCHEINER, Ono [AT/AT]: Petersbachgasse 128, A-2380 Perchtoldsdorf (AT). VALENTA, Rudolf [AT/AT]: Beethovenstrasse 18, A-2604 Theresienfeld (AT).
- (74) Anwälte: ITZE, Peter usw.; Amerlingstrasse 8, A-1061 Wien (AT).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, FI, IP, NO, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 24. November 1994 (24.11.94)

(54) Title: RECOMBINANT TIMOTHY GRASS POLLEN ALLERGEN Phi p II

(54) Bezeichnung: REKOMBINANTES LIESCHGRASPOLLENALLERGEN $Phl\ p$ II

(57) Abstract

A recombinant DNA molecule codes for a peptide with the antigenicity of timothy grass pollen allergens $Phl\ p\ II$. The amino acid sequence (5) and the most important B cell and T cell epitopes of the molecule are derived therefrom. The recombinant $Phl\ p\ II$ allergen is expressed in *Escherichia coli* and binds serum IgE of more than 60 % of all those allergic to grass pollen and may therefore be used in the same way as the naturally occurring $Phl\ p\ II$ for processes based on antigenantibody interaction, mediator release and T cell reactivity.

(57) Zusammenfassung

Ein rekombinantes DNA Molekül, das für ein Peptid mit der Antigenität des Lieschgras Pollen Allergens Phl p II kodiert. Davon werden die Aminosäuresequenz und die wichtigsten B-Zell und T-Zell Epitope des Moleküls abgeleitet. Das rekombinante Phl p II Allergen wurde in Escherichia coli exprimiert und bindet Serum IgE von mehr als 60 % aller Graspollenallergiker und kann daher ebenso wie das natürlich vorkommende Phl p II für Verfahren Anwendung finden, die auf Antigen-Antikörper-Wechselwirkung, Mediatorfreisetzung, und T-Zell Reaktivität beruhen.

Phl p II

ttg gat atc aac ccg tat cga tcc

-24

ATG TOO ATG GOO TOO TOO TOO AGO AGO AGO TTG CTG GOO ATG GOG 45 met ser tet ala ser ser ser ser ser leu leu ala met ala

ACG TTC ACG GTG GAG AAG GGG TCC AAC GAG AAG CAC CTG GCG GTG 135 thr phe thr val glu lys gly ser asn glu lys his leu ala val

CTG GTG AAG TAC GAG GGG GAC ACC ATG GGG GAG GTG GAG CTC CGG 180 leu val lys tyr glu gly asp thr met ala glu val phe leu arg

GAG CAC GGC TOC GAC GAG TGG GTC GCC ATG ACC AAG GGG GAG GGC 225 glu his gly ser asp glu trp val ala met thr lys gly glu gly

CCC GTG TGG AGG TTC GAC AGG GAG GAG GGG CTC CAG GGG GGC TTC 270 gly val trp thr phe asp ser glu glu pro leu gln gly pro phe

AAC TTC CGG TTC CTC ACC GAG AAG GGC ATG AAG AAC GTC TTC GAC 315 asn phe arg phe leu thr glu lys gly met lys asn val phe asp

GAC GTC GTC CCA GAG AGT ACA CCA TMG GGG GGC AGC TAC GGG GCA 360 asp val val pro glu ser thr pro leu gly ala thr tyr ala pro

GAA GAG TAG

369

cca tog gto cat cca cat gca tga toc tto cat cca tot gat 45

tta gtt oga ttt too ttg tgt ttt gga acg aat tgt tgc aaa tta 90

cat gtt caa aga cat atg ttg cac gaa att ttt tac taa aaa

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT AU BB BE BF BG BJ BR CF CG CM CN CS CZ DE DK ES	Österreich Australien Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Betaus Kanada Zentrale Afrikanische Republik Kongo Schweiz Côte d'Ivoire Kamerun China Tschechoslowakei Tschechische Republik Deutschland Dänemark Spanien Finnland Frankreich	GA GB GR HU IE IT JP KG KR LI LV MCD MCD ML MN	Gabon Vereinigtes Königreich Georgien Guinea Griechenland Ungarn Irland Italien Japan Kenya Kirgisistan Demokratische Volksrepublik Korea Republik Korea Republik Korea Kasachstan Liechtenstein Sri Lanka Lusemburg Lettland Monaco Republik Moldau Madagaskar Mali Mongolei	MR MW NE NL NO NZ PT RO RU SE SI SK ST TG TT US UV VN	Mauretanien Malawi Niger Niederlande Norwegen Neusceland Poten Portugal Rumänien Russische Föderation Sudan Schweden Slowakenien Slowakei Senegal Tschad Togo Tadschikistan Trinidad und Tobago Ukraine Vereinigte Staaten von Amerika Usbekistan Vietnam
--	--	--	---	--	---

Internati Application No

		PC1/X1 94/00039		
IPC 5	C12N15/29 C07K13/00 A61K39	/36 G01N33/53		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national cla	assification and IPC		
B. FIELD	S SEARCHED			
IPC 5	documentation searched (classification system followed by classification system followed system followed by classification system followed by			
	tion searched other than minimum documentation to the extent the			
		name and, where practical, search terms used)		
C. DOCUN	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages Relevant to claim No.		
X	INTERNATIONAL ARCHIVES OF ALLERO IMMUNOLOGY, vol.97, 1992, BASEL, CH pages 287 - 294 R.VALENTA ET AL. 'Diagnosis of Opollen Allergy with Recombinant Grass (PhTeum pratense) Pollen Acited in the application see page 288, left column, parag	Grass Timothy Allergens'		
X Furt	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.		
"Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which it cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "Date of the actual completion of the international search "I later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but or priority date and not in conflict with the application but of priority date and not in conflict with the application but of priority date and not in conflict with the application but of priority date and not in conflict with the application but of the time that in the priority date and not in conflict with the application but of the time the miternational filing date invention cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to inventive step when the document is to combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "A" document of particular relevance; the daimed invention cannot be considered to inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "A" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search report				
30	September 1994	07.10.94		
Name and m	usiling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijnwijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tz. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Cupido, M		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internati Application No
PCT/AT 94/00039

C(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PC1/A1 94/00039 .
Category * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X FEBS LETTERS., vol.335, no.3, 13 December 1993, AMSTERDAM NL pages 299 - 304 C.DOLECEK ET AL. 'Molecular characterization of Phl p II, a major timothy grass (Phleum pratense) pollen allergen' see page 303, right column, paragraph 1	1-13

2

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/AT 94/00039

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of Item 1 of first sheet)
This inte	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Remark: Although Claim 14 is related to a method for treatment of the human or animal body, the search has been carried out and based on the alleged effects of the compound. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such
3.	an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

		BERICITI		Aktonzeichen
A. KLAS	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES		PCI/AI S	94/00039 · .
IPK 5	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C12N15/29 C07K13/00 A61K39	9/36 GO1N33,	/53	
	Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationale	n Klassifikation und der II	<u> </u>	
	ERCHIERTE GEBIETE erter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationss			
IPK 5	C12N C07K A61K	ymbole)		
Recherchie	arte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichunge	n, spweit diese unter die re	cherchierten Gebi	ste fallen
Während d	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenban	k (Name der Datenbank u	nd evd. verwende	e Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter An	seeke der in Demoks hamm		
	The state of the s	gade der in Bedecht komit	enden 1 ene	Betr. Anspruch Nr.
X	INTERNATIONAL ARCHIVES OF ALLER IMMUNOLOGY, Bd.97, 1992, BASEL, CH Seiten 287 - 294 R.VALENTA ET AL. 'Diagnosis of Pollen Allergy with Recombinant Grass (Phleum pratense) Pollen Ain der Anmeldung erwähnt siehe Seite 288, linke Spalte, A	Grass Timothy Allergens'		1-11
X Weite	re Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	Siche Anhang P	akentfamilie	
enthe	Mategorien von angegebenen Veröffentlichungen :			
'A' Veröffer aber nic 'E' älteres D Anmeld 'L' Veröffen scheiner snderen soll ode sutgefül 'O' Veröffen eine Ber 'P' Veröffen dem bes	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, iht als besonders bedeutsam anzuschen ist bokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen ledatum veröffentlicht worden ist stickung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erst zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdanum einer im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden r die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	Anmeldung nicht bol Erfindung zugrundeli Theorie angegeben is "X" Veröffentlichung von kann allein aufgrund erfinderischer Tätigte "Y" Veröffentlichung von kann nicht als auf erf werden, wenn die Ver Veröffentlichungen di diese Verbindung für "A" Veröffentlichung, die	idiet, sondern m egenden Prinzips besonderer Bedeu dieser Veröffentli eit beruhend betra besonderer Bedeu inderischer Tätigk öffentlichung mit eser Kategorie in einen Fachmann Mitglied derselbe	tung die beanspruchte Erfindur eit berühend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ut n Patentfamilie ist
	. September 1994	Absendedatum des in 0.7.	10. 94	perchenberichts
Name und Po	stanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax. (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bedi		

Formblett PCT/ISA/210 (Biatt 2) (Juli 1992)

Cupido, M

2

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internati :: Aktenzeichen
PCT/AT 94/00039

	mg) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		47 00033
		vmenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
P, X		rmenden Teile	Betr. Anspruch Nr. 1-13

Formblett PCT/ISA/218 (Fortsettung von Biett 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter. Jonales Aktenzeichen

PCT/AT94/00039

P CIB I	Bemerkungen zu den Anspruchen, die sien als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1)
Gemaß	Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X	Ansprüche Nr. weil Sie sich auf Gegenstande beziehen, zu deren Recherche die Behorde nicht verpflichtet ist, namlich Obwohl Ansprüch 14 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers bezieht, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung.
2.	Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, namlich
з. [Anspruche Nr. weil es sich dabei um abhangige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II	Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die inter	nationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
1.	Da der Anmelder alle erforderlichen zusatzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationalen Anmeldung.
	Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebuhr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehorde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert
•	Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser nternationale Recherchenbericht nur auf die Anspruche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
	Der Anmelder hat die erforderlichen zusatzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recher- chenbericht beschrankt sich daher auf die in den Anspruchen zuerst erwahnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen er- aßt:
Remerkung	Die zusätzlichen Gebuhren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezählt. Die Zahlung zusätzlicher Gebuhren erfolgte ohne Widerspruch.

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 1 (1))(Juli 1992)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

M BLACK BORDERS	
M IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☑ FADED TEXT OR DRAWING	:
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	*
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	
OTHER:	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

IIIIS Page Blank (uspta)